PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-202764

(43)Date of publication of application: 04.09.1991

(51)Int.CI.

G01N 27/327

(21)Application number: 02-113316

(22)Date of filing:

(71)Applicant:

MATSUSHITA ELECTRIC IND CO LTD

(72)Inventor:

KAWAGURI MARIKO OTANI MAYUMI

NANKAI SHIRO YOSHIOKA TOSHIHIKO IIJIMA TAKASHI

(30)Priority

Priority number: 01245630

Priority date: 21.09.1989

Priority country: JP

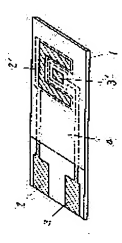
(54) BIOSENSOR AND MANUFACTURE THEREOF

27.04,1990

(57)Abstract:

PURPOSE: To measure the concentration of a substrate in the specimen of an organism readily and to improve measuring accuracy by forming an enzyme reaction layer comprising the mixture of oxidoreductase, hydrophilic macromolecules and an electron acceptor on the surface of an electrode system.

CONSTITUTION: Conductive carbon paste is printed on an insulating substrate 1. The paste is heated and dried, and an electrode system comprising a counter electrode 2 and a measuring electrode 3 is formed. Then, an insulating layer 4 is formed so that parts 2' and 3' of the electrodes which are to become the electrochemically acting parts are made to remain. The aqueous solution of carboxymethylcellulose (CMC) which is one kind of hydrophilic macromolecules is applied so as to cover the surfaces of the electrode systems 2' and 3'. The mixture of oxidoreductase and an electron acceptor is dropped on the CMC, heated and dried. Thus an enzyme reaction layer 5 is formed. Glucose standard liquid as specimen liquid is dropped on the reaction layer 5 in this glucose sensor. A constant voltage is applied to the measuring electrode 3 with the counter electrode as a reference, and the current is measured. The current value corresponds to the concentration of the glucose which is a substrate.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑬日本国特許庁(JP)

00 特許出顧公開

◎公開特許公報(A)

平3-202764

Mint.Cl. 5

優先権主張

識別配号

庁内整理番号

@公開 平成3年(1991)9月4日

G 01 N 27/327

7235-2G

-G 01 N 27/30

3 5 3 3 5 3 3 5 3

7235-2G 7235-2G

審査請求 未請求 請求項の数 10 (全6頁)

パイオセンサおよびその製造法 69発明の名称

> 顧 平2-113316 到特

頤 平2(1990)4月27日 多出

❷平1(1989)9月21日❷日本(JP)❸特顯 平1-245630

真 理 子 河 栗 ⑦発 明 者 真 由 美 伊発 駬 者 大 谷 海 史 朗 劈 南 70発 彦 岡 俊 剪 吉 @発 島 志 @発 明 者 飯

大阪府門寬市大字門真1006番地 松下電器産業株式会社内 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式会社内 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式会社内 大阪府門真市大字門真1008番地 松下電器産業株式会社内

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器產業株式会社內

勿出 顧 人 松下電器産業株式会社 重孝 20代 理 人 弁理士 栗野

大阪府門真市大字門真1006番地 外1名

1、 発明の名称

パイオセンサおよびその製造法

- 2、 特許請求の範囲
- (1) 少なくとも脚定様と対極からなる電極系を設 けた絶縁性の基板を備え、 前記電極系の表面に酸 化還元酵素と親水性高分子および電子受容体の混 合物からなる酵素反応層を設け、 前記酸化還元酵 素と電子受容体と試料液の反応に廢しての物質濃 皮変化を電気化学的に前記電極系で検知し前記基 質濃度を測定するパイオセンサ。
- (2) 少なくとも別定権と対極からなる電極系を設 けた絶縁性の基板を値え 前記電極系の表面に酸・ 化還元酵素と親水性高分子および電子受容体の混 合物からなる酵素反応層を設け その上に 濾過 層を付加し 前記酸化還元酵素と電子受容体と試 料液の反応に感しての物質濃度変化を電気化学的 に前記電極系で検知し前記基質濃度を測定するパ イオセンサ。
- (3) 濾過層が親水性高分子からなることを特徴と

する請求項2記載のパイオセンサ。

- (4) 濾過層が多孔性の高分子層であることを特徴 とする請求項2記載のパイオセンザ
- (5) 雄過層が界面活性剤を含むことを特徴とする 請求項2記載のバイオセンザ。
- (6) 少なくとも顔定極と対極からなる電極系を設 けた絶縁性の基板を備え 前記電極系の表面に酸 化還元酵素と親水性高分子および電子受容体から なる酵素反応層を設け、 前記酵素と電子受容体と 試料被の反応に際しての物質複変変化を電気化学 的に前記電極系で検知するパイオセンサにおいて 前記電極系上に親水性高分子溶液を堕布しその上 に親水性高分子と酸化還元酵素と電子受容体の混 合液を強布 乾燥して酵素反応層を形成すること を特徴とするパイオセンサの製造法
- (7) 少なくとも測定極と対極からなる電極系を設 けた絶縁性の基板を備え 前記電極系の表面に酸 化環元酵素と親水性高分子および電子受容体から なる酵素反応層を設け、 前配酵素と電子受容体と 試料液の反応に際しての物質機度変化を電気化学

特面平3-202764 (2)

的に前記電極系で検知するパイオセンサにおいて 前記電極系上に親水性高分子溶液を強布 乾燥し その上に親水性高分子と酸化還元酵素と電子受容 体の混合液を強布 乾燥して酵素反応層を形成す ることを特徴とするパイオセンサの製造機

- (8) 酵素反応層を形成後さらに高分子溶液を強布 して乾燥し徳過層を形成することを特徴とする請 求項 6 または 7 記載のパイオセンサの製造法
- (8) 酵素反応層を30度から70度の雰囲気中で 形成することを特徴とする時求項6または7記載 のパイオセンサの製造機
- (10) 酵素反応層を乾燥気体中で形成することを特徴とする請求項 6 または 7 記載のパイオセンサの製造法
- 3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、確々の微量の生体試料中の特定成分 について、試料液を希釈することなく迅速かつ簡 便に定量することのできるパイオセンサに関する。 従来の技術

しさらに電子受容体の層を形成しているため反応 する際 各層が溶解するのに時間を要し反応開始 が遅れるため 測定時間が短縮できないという問 題があった

課題を解決するための手段

また 固形物を含む試料に対しては その上に 認過層を付加するものであり、また酵素反応層に ついては 親水性高分子溶液を塗布 し さらに親 水性高分子と酵素と電子受容体の混合溶液を塗布 乾燥することを特徴とする

作用

本発明によれば 電極系をも含めたディスポー

発明が解決しようとする霹魎

この様な従来の構成では、試料液中に血球などの固形成分が含まれている場合、粘度が高いため、 定極表面へ付着して管極反応が影響されて応答がばらついた。 また、 従来バイオセンサの製造において、 酵素反応層はあらかじめ、銀水性高分子層を形成後酵素の水溶液を塗布乾燥

実施例

以下、本発明の一実施例について説明する。 <実施例1>

バイオセンサの一例として、グルコースセンサ について説明する。第1図および第2図は、グルコースセンサの一実施例について示したもので、バイオセンサの斜視図と縦断面図である。ポリエチレンテレフタレートからなる絶縁性の基板1にスクリーン印刷により導電性カーボンペーストを印刷し、加熱乾燥することにより、対極2、 例定

特周平3-202764 (3)

極るからなる電極系を形成する

次に 電極系を部分的に覆い 各々の電極の電気化学的に作用する部分となる 2′、 3′ (1 mm *)を残すように 絶縁性ペーストを前記と同様に印刷し 加熱処理をして絶縁層 4 を形成する。この電極系 (2′、 3′)の 表面を覆うようにセルロース系の観水性高分子の一種である C M C (カルボキシメチルセルロース)の水溶液を塗布しならに C M C に酸化量元酵素としてグルコースオキシダーゼ (G O D)と電子受容体であるフェリシアン化カリウムを溶かしたものを溶下し、40度で 15分加熱乾燥して酵素反応層 5を形成した

上記のように構成したグルコースセンサに試料 液としてグルコース 標準液を酵素 反応層 5 に 5 μ 1 滴下し、1 分後に対極を基準にして例定極にアノード方向へ+0.5 Vの定電圧を印加し5 秒後の電流を例定する。 グルコース 標準液によりフェリシアン化カリウムが溶解し、グルコースが酵素 反応層において酸化される際、フェロシアン化カリ

ウムに還元される。そこで、上記の定電圧の印加により、生成したフェロシアン化カリウムの機度に基づく酸化電液が得られ、この電流値は基質であるグルコースの機度に対応する。応答電流を測定したところ 8 0 0 mg/dlという高濃度まで良好な直線性が得られた。 従来の積層により酵素反応層を形成した場合には、9 0 0 mg/dlまで直線性を得るには、反応時間を 2 分必要とした。

これは 反応層が積層されているため 試料が供給され各層が溶解してから反応が始まるられる。 たい の の の の の の の の の の の の の の の の に の の に の の に の の に の の に の の に の に の の に の に の の に の に の の に の に の の に の の に の の に の の に の の に の の に の の に の の に か か っ た の の に か っ た の に か っ た の に か っ た

これは加熱した場合は乾燥が速やかに行なわれるためフェリシアン化カリウムの粒子が細かい状態で均一に分布しているのに比べ 加熱しない場合は乾燥に長時間要するため、フェリシアン化カリウムが大きな結晶に成長し、これにより溶解速度が低下し反応速度が減少したと考えられる。

また、40度に加熱した場合900 mg/dlまで 直線性が得られるため、短時間の加熱では酵素の 活性に影響はない。加熱の温度を100度までが 化させ湿度は20%以下にコントロールしまで イセンサを作製しグルコース濃度800mg/d 1にたいする1分後の底型に加熱するとの多名 のに示すように、30度以上加熱するとの多化は なかった。80度以上に加熱するとの答が低し たが、これは酵素が熱により失活するためであ

また、酵素反応層を形成する際、乾燥に要する時間は、25度では25分かかったが、70度では5分と短縮できた。一方、ドライエアーを流した雰囲気の中で乾燥すれば25度でも15分で乾

燥し、 応答速度が改善され加熱温度を 4 0 度で作製したセンサと同様の応答が得られた。 これは 乾燥気体により水分の霧発が促進されたため、 フェリシアン化カリウムなどの粒径が細かい状態で 形成できたためである。

ドライエアーの代わりに望遠やアルゴンを流しても同様の効果が得られた。 さらに、 加熱と併用することにより、 7 0 度まで加熱しなくても 5 0 度で 5 分と短時間に乾燥が終了し酵素活性への影響も軽減できた。 さらに、乾燥時間が長くなると酵素反応層が電極表面から剝離する現象がみられたが、ドライエアーを導入して乾燥時間を短縮することで剝離を防ぐことができた。

< 寒 施 例 2 >

実施例1と同様に電極を形成後、電極系を覆うようにCMCの0. 5%水溶液を強布乾燥し第4 図に示すように観水性高分子間(CMC層)6を 形成した。さらに、CMC0. 5%水溶液1gに 酸化還元酵素としてグルコースオキシダーゼ(G OD)10mgと電子受容体のフェリシアン化カ

特問平3-202764 (4)

リウム20mgを溶かしたものを摘下し、40度で10分乾燥して酵素反応屋5を形成した。 実施例1では、CMCを乾燥させないでGODやフェリシアン化カリウムを摘下しているため、酵素反応層がCMC層の広がりと同様に広がった。

そのため、酵素や電子受容体の単位面積当りの担持量を一定にするにはCMCの広がりを制御する必要が生じたが、CMCを一旦乾燥すると同量の酵素反応層の成分を摘下すれば、ほぼ同じ面積に広がるため、そろった酵素反応層を形成することが可能になった。これは、センサを大量に生産する際メリットとなる。

た。 さらに ドライエアーの導入を併用することにより、実施例 1 と同様に乾燥時間の短縮ができた

< 実施例3 >

遠避層を形成する縣 親水性高分子としてPV

Pの他にもゼラチンやメチルセルロースなども交用でき、 級粉系 カルボキシメチルセルロースな ピラチン系 アクリル酸塩系 ピニルアルココール 系 ピニルピロリドン系 無太マレイン酸系 容易に水が好ましい。 これらの高分子は容易に水溶液を 弦することができる。 必要な厚さの薄膜を形成することができる。

さらに エタノールの様な有機存集に溶解し強 布すると 酵素反応層を乱す事なく構造層を形成 でき、応答のばらつきも改善できた。 機過層を形成 成する既 酵素反応層を実施例 2 の製法で作製す ると酵素反応層の広がりが制御されているため強 過層の広がりも制御が容易となった。

越過層の材料を溶かす有機溶媒としては、トルエンやエタノール。石油エーテルなど、GOD括性および印刷電極への影響の少ないものであればよい。

< 実施例 4 >

実施例1と同様に酵素反応層まで形成じたセン

サに認過層としてポリスチレンの 0.` 0 5 %トルエン溶液を塗布 乾燥した。ポリスチレンの膜は水溶性ではないため、血液により溶解することはない。

また、 は、 でのでは、 でいた。 でのでは、 でいた。 でのでは、 でいた。 で

< 実施例 5 >

実施例1と同様に酵素反応層まで形成したセンサにポリスチレン1%トルエン溶被1gにSiOsを

特周平3-202764(5)

10mg混合した機を摘下し乾燥させて濾過層を 形成した 血液を供給すると ポリスチレンは辞 けないが、SiOaが混在して隙間ができているため 血漿成分が濾過されて酵素反応層に到達した。 Si OzのかわりにAlzOzをもちいても同様な進過層が形 成できた。 実路例 4 のように多孔性の薄層にする と速やかに血球が適遇できるが層が薄いため壊れ 易い欠点があるが、厚膜にしSiOz等の微粒子を加 えることで濾過のスピードを低下することなく嬢 れにくいセンサを形成することができた

< 実施例 6 >

実施例1と同様に酵素反応層まで形成したセン サにポリスチレン 0. 0 1 % トルエン辞版に 0. 1 % レシチン(ホスファチジルコリン)を添加し た被を摘下し乾燥させて濾過層を形成した。 さら に 第6図に示すようにカバー8を設置した。カ パー8と基板1の隙間は 0. 3mmに設定した。 血液をカバーの先端部につけると 徳過層中のレ シチンにより速やかにセンサ上に吸い込まれ濾過 履全面に広がった。 認過層中に界面活性剤として

子受容体として 上記実施例に用いたフェリシア ン化カリウムが安定に反応するので避しているが きる P-ベンソキノンを使えば 反応速度が大きいの で高速化に適している。 また 2.8 - ジクロロ フェノールインドフェノール メチレンブルー フェナジンメトサルフェート 8-ナフトキノン 4 - スルホン酸カリウム フェロセン等が使用で

発明の効果

きる

このように本発明のパイオセンサは 絶縁性の 基板上に電極系を印刷し 酸化還元酵素と親水性 高分子および電子受容体からなる混合存液を塗布 乾燥することで酵素反応層を形成し さらに 雄 過層を設け、 あらかじめ生体試料中に存在する固 形成分を除去して極めて容易に生体試料中の基質 濃度を選定することができ、 測定精度を向上させ たものである。 また、徳過暦を形成するとき界面 活性剤を添加することにより、 試料の展開を良効 にできる しかも 酵素反応層は 酵素と電子受 容体を混合して形成しているため 両者が近接し

レシチンを加えることで、血液を選やかに広げる ことが可能になった。 レシチンの代わりにポリエ チレングリコールアルキルエーテル(商品名: ト リトンス)を用いたところ 0. 5%以上あればレ シチンと同様な効果が得られた。 界面活性剤とし ては、前記の例のほかに、オレイン酸やポリオキ シエチレングリセリン脂肪酸エステルヤシクロデ キストリンなどが使用できる。 カバーを設置する ことでカバー内の容積を小さくすることがであ サンプル量を微量にすることができた。 さらに カバーで囲むことにより、 外気と遮断できるため、 カバー内の試料の蒸発を防ぐことが出来た

なね 本発明のバイオセンサは上記実施例に示 したグルコースセンサに限らず アルコールセン サやコレステロールセンサなど 酸化差元酵素の 関与する系に用いることができる。 酸化意元酵素 として実施例ではグルコースオキシダーゼを用い たが 他の酵素 たとえばアルコールオキシダー せ コレステロールオキシダーゼ キサンチンオ キシダーゼ 等を用いることができる。 また 電

ており、反応速度が向上し、製造工程が簡略化で

4. 図面の簡単な説明

第1図は本発明の一実施例のパイオセンサの斜 視図 第2図,第4図,第5図および第6図は同バ イオセンサの採断面図 第3図はパイオセンサの 応答特性図 第7図は従来例のパイオセンサの縦 断面図である。

1 ・・基板 2 ・・対極 3 ・・測定極 4 ・・絶縁風 5 • 酵素反応風 6 • 超水性高分子風 7 • 濾過 風 8・・カパー、9・・酵素風 10・・電子受容体

代理人の氏名 弁理士 栗野重孝 ほか1名

符周平3-202764 (6)

9 1 四 2 -- 扩 石 2 -- 广 石 3 -- 测 定 石 4 -- 乾 琴 眉 5 -- 鹤 素 页 応 居

